DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 THOMSON DERWENT. All rts. reserv. 012590643 WPI Acc No: 1999-396749/*199934* XRAM ACC No: C99-116795 Colored topical compositions having fatty phase with dispersed polymer particles, used for cosmetic and pharmaceutical formulations Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA) Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N Number of Countries: 031 Number of Patents: 011 Patent Family: Applicat No Kind Date Week Patent No Date Kind EP 925780 A1 19990630 EP 98402996 19981130 199934 B Α A1 19990625 FR 9716251 Α 19971222 199934 FR 2772600 19990831 JP 98356819 A 19981215 199946 JP 11236312 Α CN 1225258 19990811 CN 98126016 A 19981222 199950 Α Al 19990622 CA 2255160 Α 19981218 199951 CA 2255160 20000411 BR 985776 A 19981217 200031 BR 9805776 Α 19990726 KR 9857363 19981222 200043 A KR 99063331 Α B1 20010703 US 98217808 19981222 200140 Α US 6254876 20020703 EP 98402996 19981130 200243 Α EP 925780 B1 20020808 DE 606332 19981130 200259 DE 69806332 Ε Α EP 98402996 19981130 Α 20030201 EP 98402996 ES 2180130 Α 19981130 200322 Priority Applications (No Type Date): FR 9716251 A 19971222 Patent Details: Filing Notes Main IPC Patent No Kind Lan Pg A1 F 15 A61K-007/48 EP 925780 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI A61K-007/02 A1 FR 2772600 11 A61K-007/00 JP 11236312 Α A61K-007/02 CN 1225258 Α A61K-007/025 CA 2255160 Al F A61K-007/44 BR 9805776 Α KR 99063331 Α A61K-007/02 US 6254876 B1 A61K-007/48 EP 925780 B1 F A61K-007/48 Designated States (Regional): DE ES FR GB IT A61K-007/48 Based on patent EP 925780 DE 69806332 Ε Based on patent EP 925780 T3 A61K-007/48 ES 2180130 Abstract (Basic): *EP 925780* A1 NOVELTY - Topical compositions have a coloring material and a liquid fatty phase with at least 2% by weight of dispersed polymer particles, stabilized on the surface of the fatty phase by a stabilizing agent. USE - Cosmetic and pharmaceutical formulations. ADVANTAGE - The compositions are water-resistant, non-transferring and gives a flexible non-sticky film. pp; 15 DwgNo 0/0

Title Terms: COLOUR; TOPICAL; COMPOSITION; FATTY; PHASE; DISPERSE; POLYMER;

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/025;

PARTICLE; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FORMULATION

Derwent Class: A14; A28; A96; B07; D21; E19

A61K-007/44; A61K-007/48

International Patent Class (Additional): A61K-007/021; A61K-007/027; A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61P-017/16 File Segment: CPI

pp; 15 DwgNo 0/0

```
13/5/6
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
012590643
WPI Acc No: 1999-396749/*199934*
XRAM Acc No: C99-116795
  Colored topical compositions having fatty phase with dispersed polymer
  particles, used for cosmetic and pharmaceutical formulations
Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA )
Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N
Number of Countries: 031 Number of Patents: 011
Patent Family:
Patent No
              Kind
                     Date
                             Applicat No
                                             Kind
                                                    Date
                                                             Week
                   19990630 EP 98402996
EP 925780
               A1
                                             Α
                                                  19981130
                                                            199934
FR 2772600
               A1
                   19990625
                             FR 9716251
                                             Α
                                                  19971222
                                                            199934
JP 11236312
               Α
                   19990831
                             JP 98356819
                                             Α
                                                  19981215
                                                            199946
CN 1225258
               Α
                   19990811
                             CN 98126016
                                             Α
                                                  19981222
                                                            199950
               A1
CA 2255160
                   19990622 CA 2255160
                                             Α
                                                  19981218
                                                            199951
BR 9805776
               Α
                   20000411 BR 985776
                                             Α
                                                  19981217
                                                            200031
KR 99063331
                   19990726 KR 9857363
               Α
                                                  19981222
                                                            200043
US 6254876
               B1
                   20010703 US 98217808
                                                  19981222
                                             Α
                                                            200140
EP 925780
               B1
                   20020703
                            EP 98402996
                                             Α
                                                  19981130
                                                            200243
DE . 69806332
               Ε
                   20020808
                             DE 606332
                                             Α
                                                  19981130
                                                            200259
                             EP 98402996
                                                  19981130
                                             Α
ES 2180130
               Т3
                   20030201 EP 98402996
                                             Α
                                                  19981130
                                                            200322
Priority Applications (No Type Date): FR 9716251 A 19971222
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
                                     Filing Notes
EP 925780
              A1 F 15 A61K-007/48
   Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
FR 2772600
              A1
                       A61K-007/02
JP 11236312
                    11 A61K-007/00
              Α
CN 1225258
                       A61K-007/02
              Α
              A1 F
CA 2255160
                       A61K-007/025
BR 9805776
                       A61K-007/44
              Α
KR 99063331
              Α
                       A61K-007/02
US 6254876
              B1 .
                       A61K-007/48
EP 925780
              B1 F
                       A61K-007/48
   Designated States (Regional): DE ES FR GB IT
DE 69806332
              E
                       A61K-007/48
                                     Based on patent EP 925780
ES 2180130
              Т3
                       A61K-007/48
                                     Based on patent EP 925780
Abstract (Basic): *EP 925780* A1
        NOVELTY - Topical compositions have a coloring material and a
    liquid fatty phase with at least 2% by weight of dispersed polymer
    particles, stabilized on the surface of the fatty phase by a
    stabilizing agent.
        USE - Cosmetic and pharmaceutical formulations.
        ADVANTAGE - The compositions are water-resistant, non-transferring
    and gives a flexible non-sticky film.
```

Title Terms: COLOUR; TOPICAL; COMPOSITION; FATTY; PHASE; DISPERSE; POLYMER; PARTICLE; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FORMULATION

Derwent Class: A14; A28; A96; B07; D21; E19

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/025;
 A61K-007/44; A61K-007/48

International Patent Class (Additional): A61K-007/021; A61K-007/027;

A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61P-017/16

File Segment: CPI

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 925 780 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication: 30.06.1999 Bulletin 1999/26
- (51) Int CI 6 A61K 7/48, A61K 7/021
- (21) Numéro de dépôt: 98402996.7
- (22) Date de dépôt: 30.11.1998
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LUMC NL PT SE
 Etats d'extension désignés:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorité: 22.12.1997 FR 9716251
- (71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

- (72) Inventeurs:
 - de la Poterie. Valérie
 77820 Le Chatelet en Brie (FR)
 - Mougin, Nathalie
 75011 Paris (FR)
- (74) Mandataire. Lhoste, Catherine L'OREAL-DPI 6 rue Bertrand Sincholle 92585 Clichy Cédex (FR)
- (54) Composition cosmétique sans transfert comprenant une dispersion de particules de polymère dans une phase grasse liquide
- (57) La présente invention se rapporte à une composition anhydre, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin et/ou le maquillage de la peau, pouvant se présenter sous forme d'un produit coulé ou d'un gel comprenant au moins une matière colorante notamment pulvérulente et une dispersion de particules de polymère stabilisées en sur-

face dans une phase grasse liquide. Selon la quantité de polymère, il est possible d'obtenir sur les lèvres ou la peau un film souple, ayant des propriétés de sans transfert remarquables, tout en étant d'un très grand confort.

L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette dispersion dans une telle composition.

EP 0 925 780 A1

Description

[0001] La présente invention à trait à une composition contenant des particules de polymère dispersées dans une phase grasse, destinée en particulier aux domaines cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et hygienique. Plus spécialement, l'invention se rapporte à une composition sans transfert pour le soin et/ou le maquillage de la peau aussi bien du visage que du corps humain, des muqueuses comme les ièvres et l'intérieur des paupières interieures, ou encore des phanères comme les cils, les sourcils, les ongles et les cheveux.

[0002] Cette composition peut se présenter notamment sous forme de produit coulé en stick ou en œupelle comme les rouges ou baumes à lèvres, les foncs de teint coulés, les produits anti-cemes, les fards à paupières ou à joues sous forme de pâte ou de crème plus ou moins fluide comme les fonds de teint ou rouges à lèvres fluices, les eyes liners, les compositions de protection solaire ou de coloration de la peau.

[0003] Les produits de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres des êtres humains comme les fonds de teint ou les rouges à lèvres contiennent généralement des phases grasses telles que des cires et des huiles, ces pigments et/ou charges et, éventuellement des additifs comme des actifs cosmétiques ou dermatologiques. Elles peuvent aussi contenir des produits dits "pâteux", de consistance souple, permettant d'obtenir des pâtes, colorées ou non, à appliquer au pinceau.

[0004] Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres, présentent l'inconvénient de transtérer, c'est-à-dire de se déposer au moins en partie, en laissant des traces, sur certains supports avec lesquels eiles peuvent être mises en contact, et notamment un verre, une tasse, une cigarette, un vêtement ou la peau, il s'ensuit une persistance médiocre du film appliqué, nécessitant de renouveler régulièrement l'application de la composition de fond de teint ou de rouge à lèvres. Par ailleurs, l'apparition de ces traces inacceptables notamment sur les cots de chemisier peut écarter certaines femmes de l'utilisation de ce type de maquillage.

[0005] Depuis plusieurs années, les cosméticiens se sont intéresses aux compositions de rouge à lèvres et plus récemment aux compositions de fond de teint "sans transfert". Ainsi, la société Shiseido a envisage dans sa demande de brevet JP-A-61-65809 des compositions de rouge à lèvres "sans transfert" contenant une résine siloxysilicate (à réseau tridimensionnel), une huite de silicone volatile à chaîne silicone cyclique et des charges pulvérulentes. De même la société Noevier à décrit dans le document JP-A-62-61911 des compositions de rouge à lèvres, d'eye liner, de fonds de teint "sans transfert" comportant une ou plusieurs silicones volatiles associées à une ou plusieurs cires hydrocarbonées.

[0006] Ces compositions, bien que présentant des propriétés de "sans transfert" améliorées ont l'inconvénient de laisser sur les lèvres, après évaporation des huiles de silicone, un film qui devient inconfortable au cours du temps (sensation de dessèchement et de tiraillement), écartant un certain nombre de ferrimes de ce type de rouge à lèvres. Pour améliorer le confort de ce type de composition, on pourrait ajouter des huiles non volatiles siliconées ou non, mais dans ce cas on perd en efficacité "sans transfert".

[0007] Plus récemment, la société Procter & Gamble a envisagé dans sa demande de brevet WO-A-96/36323 des compositions de mascara de type émulsion eau-dans-huile présentant une longue tenue, une résistance à l'eau et ne laissant pas de traces. Ces compositions contiennent, entre autre, un polymère insoluble dans l'eau, appelé généralement un latex, associé à un tensioactif du type alkyl ou alcoxy diméthicone copolyol, des huiles hydrocarbonées, des pigments et charges ainsi que des cires.

40 [0008] Les compositions à base d'huiles de silicones et de résines siliconées ainsi que celles à pase de latex conduisent à des films colorés mats. Or, la fernme est aujourd'hui à la recherche de produits notamment de coloration des lèvres, brillants. De plus, les propriétés de sans transfert des films déposés ne sont pas parlaites. En particulier, une pression ou un frottement prononcé, conduit à une diminution de la couleur du dépôt et à un redépôt sur le support mis en contact avec ces films..

[0009] En outre, les documents EP-A-497144 et FR-A-2 357 244 décrivent des compositions dites "sans transfert", contenant un polymère bloc styrène-éthylène-propylène associé à des cires, des huiles légères ou volatiles et des pigments. Ces compositions présentent l'inconvenient d'être peu confortables, d'avoir des propriétés cosmétiques quelconques et d'être difficilement formulables. Par ailleurs, les propriétés "sans transfert" de ces compositions sont très moyennes.

[0010] Il subsiste donc le besoin d'une composition ne présentant pas les inconvénients ci-dessus, et ayant notamment des propriétés de "sans transfert" total, même lors d'une pression ou d'un frottement prononcé ou intensif, un aspect plus ou moins brillant, adapté au désir de la consommatrice, ne desséchant pas au cours du temps la peau ou les lèvres sur lesquelles elle est appliquée.

[0011] La demanderesse a constaté, de façon tout à fait surprenante, que l'utilisation de particules de polymère dispersées dans une phase grasse, dans une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygienique pouvait permettre d'obtenir un film brillant, de très bonne tenue, ne transférant pas du tout, résistant à l'eau, tout en étant très agréable à l'application et à porter tout au long de la journée. Le film est notamment souple, flexible et non collant.

[0012] La présente invention à donc pour objet une composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins une matière colorante, caractérisée par le fait qu'elle comprend de pius, au moins 2 % en poids par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

[0013] Cette composition est en particulier une composition cosmétique, dematologique, hygienique ou pharmaceutique. Elle contient donc des ingrédients compatibles avec la peau, les muqueuses et les fibres keratiniques ou phanères.

[0014] Elle a également pour objet une composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou phamaceutique et au moins une cire solide à température ambiante, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

[0015] Le ou les polymères utilisés dans la présente invention peuvent être de toute nature. On peut ainsi employer un polymère radica:aire, un polycondensat, voire un polymère d'origine naturelle et leurs mélanges. Le ou les polymères peuvent être choisis par l'homme du métier en fonction de ses propriétés et selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition. Ainsi, le polymère peut être filmifiable ou non. Cependant, l'obtention d'un film totalement "sans transfert" est plus spécialement dù à l'utilisation d'un polymère filmifiable.

[0016] L'invention a également pour objet une composition comprenant une phase grasse liquide volatile, cosmétique, dermatologique, nygiénique ou pharmaceutique, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans tadite phase grasse, et au moins un actif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques.

[0017] Par "phase grasse volatile", on entend tout milieu non aqueux susceptible de s'évaporer de la peau ou des lèvres, en moins d'une heure.

[0018] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique sous forme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire notamment solide à température ambiante, de particules ce polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, présentes notamment à au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses comme les lèvres et/ou sur la peau.

[0019] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique, de particules d'au moins un polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans une phase grasse liquide, présentes notamment à au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film.

[0020] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, de particules d'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, présentes notamment à au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.

[0021] L'invention a encore pour objet un procédé de soin cosmétique ou de maquillage des lèvres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les ièvres ou la peau une composition cosmétique telle définie précédemment.

[0022] L'invention a encore pour objet un procédé pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres sur un support différent de la dite peau et desdites lèvres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les matières colorantes et les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, consistant à introduire dans la phase grasse liquide des particules d'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide présentes notamment à au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition.

[0023] Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particules dans une composition de l'invention est que les particules restent à l'état de particules élémentaires, sans former d'agglomérats, dans la phase grasse, ce qui ne serait pas le cas avec des particules minérales de taille nanométrique. Un autre avantage de la dispersion de polymère est la possibilité d'optenir des compositions très fluides (de l'ordre de 130 centipoises), même en présence d'un taux élevé de polymère.

[0024] Encore un autre avantage d'une telle dispersion est qu'il est possible de calibrer à volonté la taille des parti-

cules de polymère, et de moduler leur "polydispersité" en taille lors de la synthèse. Il est ainsi possible d'obtenir des particules de très petite taille, qui sont invisibles à l'oeil nu lorsqu'elles sont dans la composition et lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres. Ceci ne serait pas possible avec des pigments sous forme particulaire, leur constitution ne permettant pas de moduler la taille moyenne ces particules.

- [0025] On a de plus constaté que les compositions selon l'invention, présentent des qualites d'étalement et d'adhésion sur la peau, les semi-muqueuses ou les muqueuses, particulièrement intéressantes, ainsi qu'un toucher onctueux et agréable. Ces compositions ont, en outre, l'avantage de se démaquiller facilement notamment avec un lait démaquillant classique. Ceci est tout à fait remarquable puisque les compositions de l'art antérieur à propriétés "sans transfert" élevées sont très difficiles à démaquiller. En général, elles sont vendues avec un produit demaquillant spécifique, ce qui introduit une contrainte supplémentaire pour l'utilisatnoe.
 - [0026] Les compositions selon l'invention comprennent conc avantageusement une dispersion stable de particules généralement sphériques d'au moins un polymère, dans une phase grasse liquide physiologiquement acceptable. Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de polymères en dispersion stable dans ladite phase grasse. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm, étant donné qu'audelà d'environ 600 nm, les dispersions de particules deviennent beaucoup moins stables
 - [0027] Encore un avantage de la dispersion de polymère de la composition de l'invention est la possibilité de faire varier la température de transition vitreuse (Tg) du polymère ou du système polymèrique (polymère plus additif cu type plastifiant), et de passer ainsi d'un polymère mou à un polymère plus ou moins dur, permettant de regler les propriétés mécaniques de la compositions en fonction de l'application envisagée.
- [0028] Il est possible d'utiliser des polymères filmifiables, de préférence ayant une (Tg) basse, inférieure ou égale à la température de la peau. On obtient ainsi une dispersion qui peut filmifier lorsqu'elle est appliquée sur un support ce qui n'est pas le cas lorsque l'on utilise des dispersions de pigments minéraux selon l'art antérieur.
 - [0029] Les polymères utilisables dans la composition de l'invention ont de préférence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000 et une (Tg) de -100°C à 300°C.
- 25 [0030] Lorsque le polymère présente une température de transition vitreuse trop élevée pour l'application souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à abaisser cette température du mélange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants usuellement utilisés dans le domaine d'application et notamment parmi les composés susceptibles d'être des solvants du polymère.
- [0031] Parmi les polymères filmifiables, on peut citer des homopolymères ou des copolymères radicalaires, acryliques ou vinyliques, de préférence ayant une Tg inférieure ou égale à 40°C et notamment les acrylates de méthyle éventuellement copolymérisés avec l'acide acrylique.
 - [0032] Parmi les polymères non filmifiables, on peut citer des homopolymères ou copolymères radicalaires, vinyliques ou acryliques, éventuellement réticulés, ayant de préférence une Tg supérieure ou égale à 40°C, tels que le polyméthacrylate de méthyle, le polystyrène ou le polyacrylate de tertiobutyle.
- 55 [0033] De façon non limitative, les polymères de l'invention peuvent être choisis parmi, les polymères ou copolymères suivants: polyuréthannes, polyuréthannes, polyuréthannes, polyuréthannes, polyether-polyuréthannes, polyether-polyuréthannes, polyether-polyuréthannes, polyethers amides, polyeters à chaîne grasse, alkydes; polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques : copolymères acryliques-silicone; polyacrylamides: polymères siliconés, polymères fluorés et leurs mélanges.
- 40 [0034] Le phase grasse liquide dans laquelle est dispersé le polymère, peut être constituée de toute huile cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable, et de façon générale physiologiquement acceptable, notamment choisie parmi les huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange dans la mesure où elles forment un mélange homogène et stable et où elles sont compatibles avec l'utilisation envisagée.
- 45 [0035] Par "phase grasse liquide", on entend tout milieu non aqueux liquide à température ambiante.
- [0036] On peut ainsi citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou ce vaseline. l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène, l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de pépins de raisin, de sésame, de maïs, de parléam, d'arara, de colza, de toumesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales ; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéanque; les esters gras, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle. le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-dodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine; les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide linoléique ou l'acide isostéarique; les alcools gras supérieurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linoléique, l'alcool sostéarique ou l'octyl dodécanol; les huiles siliconées telles que les polydiméthylsiloxane (PDMS), éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones, ou éventuellement substitués par des groupements aliphatiques

et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle,

thiol et/ou amine; les polysiloxanes modifiés par des acides gras des alcools gras ou des colyoxyalkylenes les sincones fluorées, les huiles perfluorées.

[0037] Avantageusement, on peut utiliser une ou plusieurs huiles volatiles à température ambiante et pression atmosphérique ayant par exemple une tension de vapeur à pression et temperature ambiantes non nulle et en particulier allant de 10⁻³ à 300 mm de Hg à condition que la température d'ebullition soit supérieure à 30°C. Ces huiles volatiles sont favorables à l'obtention d'un film à propriétés "sans transfert" total. Après évaporation de ces huiles, on obtient un dépôt filmogène souple, non collant sur la peau ou les muqueuses, suivant respectivement le mouvements de la peau cu des levres, sur lesquelles la composition est appliquée. Ces huiles volatiles facilitent, en outre, l'application de la composition sur la peau, les muqueuses, les phanères.

[0038] Ces huiles peuvent être des huiles hydrocarbonées, des huiles silicones comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy en bout de chaîne siliconée ou pendante.

[0039] Comme huite de sincone voiatile utilisable dans l'invention, on peut citer les silicones innéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone ainsi que les isoparaffines en C₈-C₁₆. Ces huiles volatiles représentent notamment de 30 à 97.99 % du poids total de la composition, et mieux de 30 à 75 %.

[0040] Comme huile volatile utilisable dans l'invention, on peut citer notamment l'octaméthylocyclotétrasiloxane, le décaméthylocyclopentasiloxane, l'hexadécaméthylocyclohexasiloxane, l'heptaméthylhexyttrisiloxane, l'heptamethylocytrisiloxane ou les isoparaffines en C₈-C₁₆ telles que les 'ISOPARs', les PERMETYLs et en particulier l'isodogecane. [0041] Dans un mode particulier de réalisation de l'invention, on choisit le phase grasse liquide dans le groupe comprenant:

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global seion l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPa)^{1/2}.
- ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)^{1,2}.
- ou leurs métanges.

[0042] Le paramètre de solubilité global δ global selon l'espace de solubilité de HANSEN est défini dans l'article "Solubility paramèter values" de Eric A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 3°me édition. Chapitre VII pages 519-559 par la relation:

$$\hat{o} = (d_D^2 + d_P^2 + d_H^2)^{1/2}$$

35 dans laquelle

. 20

25

:0

- d_D caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires.
- d_P caractérise les forces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents.
- d_H caractérise les forces d'interactions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.).
 La définition des solvants dans l'espace de solubilité tridimensionnel selon HANSEN est décrite dans l'article de C. M. HANSEN: "The three dimensional solubility parameters" J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

[0043] Parmi les phases grasses liquides ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de MANSEN inférieur ou égal à 17 (MPa)^{1/2}, on peut citer des huiles végétales formées par des esters d'acides gras et de polyols, en particulier les triglycérides, telles que l'huile de toumesol, de sésame ou de coiza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alcools à longue chaîne (c'est à dire ayant de 6 à 20 atomes de carbone), notamment les esters de formule RCOOR' dans laquelle R représente le reste d'un acide gras supérieur comportant de 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de diisopropyle. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huiles de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutylène hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARs', isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huiles de silicone telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphénylsiloxanes, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou armatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine, et les huiles siliconées volatiles, notamment cycliques. On peut également citer les solvants seuls ou en métange, choisis parmi (i) les esters iinéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone, (ii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone, (ii

ayant au moins 6 atomes de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon l'invention, on peut citer l'alcool oleique, le décanol, le dodecanol, l'octadecanol et l'alcool lingiéique.

[0044] Comme milieu non aqueux, on peut aussi utiliser ceux décrits dans le document FR-A-2 710 646 de L V M H.
[0045] Le choix du milieu non aqueux est effectué par l'homme du mêtier en fonction de la nature des monomeres constituant le polymère et/ou de la nature du stabilisant, comme indiqué ci-après.

[0046] De plus, la phase grasse liquide dans laquelle est dispersé le polymère peut représenter de 30 % à 97 99 % du poids total de la composition et de préférence de 30 à 75 %.

[0047] La dispersion de polymère peut être fabriquée comme décrit dans le document EP-A-749747. La polymère sation peut être effectuée en dispersion, c'est-à-dire par précipitation du polymère en cours de formation, avec protection des particules formées avec un stabilisant.

[0048] On prépare donc un mélange comprenant les monomères initiaux ainsi qu'un amorceur radicalaire. Ce mélange est dissous dans un solvant appelé, dans la suite de la présente description. *solvant de synthèse'. Lorsque la phase grasse est une huile non volatile, on peut effectuer la polymérisation dans un solvant organique applaire (solvant de synthèse) puis ajouter l'huile non volatile (qui doit être miscible avec ledit solvant de synthèse) et distiller sélectivement le solvant de synthèse.

[0049] On choisit donc un solvant de synthèse tel que les monomères initiaux, et l'amorceur radicalaire, y sont solubles, et les particules de polymère obtenu y sont insolubles afin qu'elles y précipitent lors de leur formation. En particulier, on peut choisir le solvant de synthèse parmi les alcanes tels que l'heptane. l'isododécane ou le cyclohexane. [0050] Lorsque la phase grasse choisie est une huile volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans ladite huile qui joue donc également le rôle de solvant de synthèse. Les monomères doivent également y être solubles, ainsi que l'amorceur radicalaire, et le polymère obtenu doit y être insoluble.

[0051] Les monomères sont de préférence présents dans le solvant de synthèse, avant polymérisation, à raison de 5-20% en poids du mélange réactionnel. La totalité des monomères peut être présente dans le solvant avant le début de la réaction, ou une partie des monomères peut être ajoutée au fur et à mesure de l'évolution de la réaction de polymérisation.

[0052] L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bis-isobutyron/trile ou le tertiobuty/peroxy-2-éthyl hexanoa-

[0053] Les particules de polymère sont stabilisées en surface, au fur et à mesure de la polymérisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymère séquencé, un polymère greffé, et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange. La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en particulier par ajout direct du polymère séquencé, polymère greffé et/ou polymère statistique, lors de la polymérisation.

[0054] Le stabilisant est de préférence également présent dans le mélange avant polymérisation. Toutefois, il est également possible de l'ajouter en continu, notamment lorsqu'on ajoute également les monomères en continu.

[0055] On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rapport au mélange initial de monomères, et de préférence 5-20% en poids.

[0056] Lorsqu'on utilise un polymère greffé et/ou séquencé en tant que stabilisant, on choisit le solvant de synthèse de telle manière qu'au moins une partie des greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans ledit solvant. l'autre partie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble. Le polymère-stabilisant utilisé lors de la polymérisation doit être soluble, ou dispersible, dans le solvant de synthèse. De plus, on choisit de préférence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine affinité pour le polymère formé lors de la polymérisation.

[0057] Parmi les polymères greffés, on peut citer les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée; les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée.

[0058] Conviennent également les copolymères greffés ayant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique : copolymères à base d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₈-C₃₀.

[0059] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire, en peut citer les copolymères greffés de type acrylique/silicone qui peuvent être employés notamment lorsque le milieu non aqueux est siliconé.

[0060] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type potyorganosiloxane et au moins d'un polyéther, on peut utiliser les copolyol diméthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW CORNING, les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING Q2-5200 par la société "DOW CORNING".

[0061] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s) simples ou conjuguées, et au moins un bloc d'un polymère vinylique, on peut citer les copolymères séquencés, notamment de type "dibloc" ou "tribloc" du type polystyrène/polyisoprène, polystyrène/polybutadiène tels que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyrène/copoly(éthy-

tène-propylène) tels que ceux vendus sous le nom de 'KRATON' par Shell Chemical Do ou encore du type polystyrene copoly(éthylène-butylene)

[0062] Comme copolymères blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc resultant de la polymérisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s) (dénommé souvent cans la littérature par diène, nydrogene cu non hydrogéné), et au moins un bloc d'un polymère acrylique, on peut citer les copolymères bi- ou trisécuences polymethylacrylate de méthyle)/polyisobutylene ou les copolymères greffés à squelette poly(methylacrylate de méthyle) et à greffons polyisobutylene.

[0063] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc resultant de la ociymérisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s), et au moins un bloc d'un polyether, on peut citer les ocpolymères bi- ou triséquencés polyoxyéthylène/polybutadiène ou polyoxyéthylène/polyisobutylène.

[0064] Lorsqu'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il possède une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvant de synthèse envisagé.

[0065] On peut ainsi employer des copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₂, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₈-C₃₀. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stéaryle/méthacrylate de méthyle.

[0066] De préférence, on choisit en tant que stabilisant, un polymère apportant une couverture des particules la plus complète possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule de polymère obtenu par polymérisation.

[0067] Dans ce cas, on prétère alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère sequencé, de manière à avoir une meilleure activité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le soivant de synthèse apponent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

[0068] D'autre part, lorsque le phase grasse liquide comprend au moins une huile de silicone. l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyèther ou d'un polyester. [0069] Lorsque le phase grasse liquide ne comprend pas d'huile de silicone, l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par:

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.
- (b) les copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₈-C₃₀.
 - (c) les copolymères blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné,

et au moins un bloc d'un polymère vinylique ou acrylique ou d'un polyéther ou d'un polyéther ou leurs mélanges.

[0070] Les dispersions obtenues selon l'invention peuvent alors être utilisées dans une composition notamment cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et/ou hygiénique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des lèvres, ou encore une composition capillaire ou une composition solaire ou ce coloration de la peau.

[0071] Survant l'application, on pourra choisir d'utiliser des dispersions de polymères filmifiables ou non filmifiables, dans des huites volátiles ou non volatiles.

[0072] La composition peut comprendre comme matière colorante contenant un ou plusieurs composés pulvérulents et/ou un ou plusieurs colorants liposolubles, par exemple à raison de 0.01 à 70% du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent être choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques. Avantageusement, les composés pulvérulents représentent de 0,1 à 40 % du poids total de la composition et mieux de 1 à 30 %. Plus la quantité de composés pulvérulents diminue, plus les qualités de sans transfert et de confort augmentent. Le fait que les propriétés de sans transfert augmentent au fur et à mesure que la quantité de composés pulvérulents diminue est tout à fait surprenant. En effet, jusqu'à ce jour les propriétés de sans transfert des composés pulvérulents diminue augmentaient avec la quantité de composés pulvérulents. Inversement, leurs inconforts et leur sécheresse sur la peau ou muqueuses augmentaient.

[0073] Par ailleurs, la propriété de sans transfert augmente avec la quantité de polymère dispersible dans la phase grasse liquide. En pratique, le polymère peut représenter en matière active jusqu'à 60 % (en matière active ou sècne) du poids total de la composition. En utilisant au-dessus de 12 % en poids de matière active de polymère dans la composition et jusqu'à 60 %, on obtient un film sans transfert total. Entre 2 % et 12 % l'effet sans transfert est notable sans toutefois être total. On peut donc adapter les propriétés sans transfert à volonté, ce qui n'était pas possible avec les compositions sans transfert de l'art antérieur, sans nuire au confort du film déposé.

[0074] De façon préférentielle, le rapport en poids de pigment(s)/polymère est < 1 et même ≤ 0.9. De préférence, ce rapport est ≤ 0.5. Ce rapport peut descendre jusqu'à 0.015. Au dessus de 0.5, le film transfert légèrement et au dessus de 1 le film transfert de façon importante. En particulier les inventeurs ont fait varier le taux de pigments et de

polymere. Les résultats sont donnés dans le tableau 1 ci-après

TABLEAU 1

Composition	Polymère de l'exemple 1	Isododécane	Pigment	Pig/polymère	Transfert
Α	1	98	1	1	un seu
В	2	97	1	0,5	non
C	5	94	1	0,2	non
D	7	92	1	0,14	non
Ε	10	89	1	0,1	non
F	1	96	3	3	oui
G	1 1 .	94	5	5	oui
Н	2	95	3	1,5	oui
1	5	92	3	0,6	oui léger
J	6	91	3	0,5	non

[0075] La composition de l'invention peut comprendre, avantageusement, au moins 30 % en poids de phase grasse, par rapport au poics total de la composition. En dessous de 30 %, on obtient une texture granuleuse et pulvérulente. Ceci est peu souhaitable lorsque l'on cherche à obtenir un aspect crémeux. gélifié ou en stick, homogène non granuleux.

[0076] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0077] Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

[0078] Les charges peuvent être minérales ou organiques, lamellaires ou sphéricues. On peut citer le talc, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de Nylon (Orgasol de chez Atochem), de poly-β-alanine et de polyéthylène, le Téflon, la lauroyl-lysine, l'amidon, le nitrure de bore, les poudres de polymères de tétrafluoroéthylène, les microsphères creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Corning) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydro-carbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (SILICA BEADS de MAPRECOS), les microcapsules de verre ou de céramique, les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques ayant de 8 à 22 atomes de carbone, de préférence de 12 à 18 atomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc, de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, le myristate de magnésium.

[0079] Les colorants liposolubles sont par exemple le rouge Soudan. le DC Red 17, le DC Green 6, le β-carotène, l'huile de soja, le brun Soudan, le DC Yellow, 11, le DC Violet 2, le DC orange 5, le jaune quinoléine. Ils peuvent représenter de 0,01 à 20 % du poids de la compositions et mieux de 0,1 à 6 %.

[0080] Le polymère de la composition de l'invention permet la formation d'un film sur la peau, les lèvres et/ou les muqueuses, formant un réseau piégeant les matières colorantes et/ou les actifs. Selon la quantité relative de matières colorantes, utilisée par rapport à la quantité de polymère stabilisé, utilisée, il est possible d'obtenir un film plus ou moins brillant et plus ou moins sans transfert.

[0081] Comme actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques, utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer les hydratants, vitamines, acides gras essentiels, sphingolipides, filtres solaires. Ces actifs sont utilisés en quantité habituelle pour l'homme et notamment à des concentrations de 0,001 à 20 % du poids total de la composition.

[0082] La composition selon l'invention peut de plus, comprendre, selon le type d'application envisagée, les constituants classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité appropriée à la forme

10

15

galenique souhaitée.

[0083] En particulier, elle peut comprendre, outre, la phase grasse liquide dans laque le le polymère est stabilise des phases grasses additionnelles qui peuvent être choisies parmi les cires, les huites, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale minérale ou de synthèse, voire siliconé, et leurs mélanges.

[0084] Parmi les cires solides à température ambiante, susceptibles d'être présentes dans la composition selon tinvention, on peut citer les cires hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles, la cire de Carnauba, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, les cires de fibres de liège ou de canne à sucre, les cires de paraffine, ce lignite, les cires microcristallines, la cire de lanoline, la cire de Montan, les ozokérites, les cires de polyéthylène, les cires obtenues par synthèse de Fischer-Tropsch, les huiles hydrogénées, les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut également utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer les alkyl, alcoxy evou esters de polyméthylsiloxane. Les cires peuvent se présenter sous forme de dispersions stables de particules colloidales de cire telles qu'e les peuvent être préparées selon des méthodes connues, telles que celles de "Microemuisions Theory and Practice". L. M. Prince Ed., Academic Press (1977), pages 21-32. Comme cire liquide à température ambiante, on peut citer l'huile de Jojoba.

[0085] Les cires peuvent être présentes à raison de 0-50% en poids dans la composition et mieux de 10 à 30 %.
[0086] La composition peut comprendre, en outre, tout additif usuellement utilisé dans de telles compositions, tel que des épaississants des antioxydants, des parlums, des conservateurs, des tensioactifs des polymères liposolubles comme les polyalkylènes, notamment le polybutène, les polyacrylates et les polymères siliconés compatibles avec la phase grasse ainsi que les dérivés de polyvinylpyrolidone. Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction envisagée.

[0087] Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, les compositions seion l'invention peuvent être préparées de manière usuelle par l'homme du métier. Elles peuvent se présenter sous forme d'un produit coulé et par exemple sous la forme d'un stick ou bâton, ou sous la forme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En particulier, elles trouvent une application en tant que fond de teint coulé, fard à joues ou à paupières coulé, rouge à lèvres, base ou baume de soin pour les lèvres, produit anti-cemes. Elles peuvent aussi se présenter sous forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s ou encore de gel, de crème plus ou moins fluide. Elles peuvent aiors constituées des fonds de teint ou des rouges à lèvres, des produits solaires ou de coloration de la peau

20 [0088] Les compositions de l'invention sont avantageusement anhydres et peuvent contenir moins de 5 % d'eau par rapport au poids total de la composition. Elles peuvent alors se présenter notamment sous forme de gel huileux, de liqu de huileux ou huile, de pâte ou de stick ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

25 [0089] Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps (par exemple crème de soin anhydre, huile solaire, gel corporel), une composition de maquillage (par exemple gel de maquillage) ou une composition de bronzage artificiel.

[0090] L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

Exemple 1 de dispersion de polymère

[0091] On prépare une dispersion de copolymère non réticulé d'acrylate de méthyle et d'acide acrylique dans un rapport 85/15, dans de l'isododécane, selon la méthode de l'exemple 1 du document EP-A-749 746, en remplaçant l'heptane par de l'isododécane. On obtient ainsi une dispersion de particules de poly(acrylate de méthyle/acide acrylique) stabilisées en surface dans de l'isododécane par un copolymère dibloc séquencé polystyrène/copoly(éhylène-propylène) vendu sous le nom de KRATON G1701 (Shell), ayant un taux de matière seche de 22.6% en poids et une taille moyenne des particules de 175 nm (polydispersité: 0.05) et une Tg de 20°C. Ce copolymère est filmifiable.

50 Exemple 2 de « rouge » à lèvres

[0092] On prépare un « rouge » à lèvres sous forme fluide ayant la composition suivante :

. dispersion selon l'exemple 1 90,7 g

. huile de parléam 2.1 g . octylcodécanol 0.9 g

PVP/eicosène 1.2 g

phényltriméthicone 2,1 g

£5

pigments 3 g

[0093] Les pigments renterme un mélange de DC Red 27. DC Red 7. DC Red 36. d'oxyde de ter noir et d'oxyde de fer brun. Le rapport pigments/polymère est de 0,15.

[0094] La composition est préparée par simple mélange à température ambiante des différents constituants, après broyage des pigments dans les huiles. On obtient un « rouge» à lèvres facile à appliquer, et qui permet l'obtention d'un film confortable, souple et non collant. Ce film est, en outre, brillant et "sans transfer;" total. Il résiste parfaitement bien à l'eau et se démaquille avec une huile démaquillante classique.

[0095] Un test sensoriel à été effectué avec ce « rouge » à lèvres sur plusieurs personnes. Le test de sans transier à été réalisé dans les conditions suivantes : application du produit sur les lèvres, séchage à l'air libre pendant 2 minutes puis application des lèvres sur un papier filtre. Ce test est répété dans les même conditions avec un temps de séchage de 10 minutes. Le sans transfert est jugé comme ayant une efficacité ce 98 %.

[0096] De plus les personnes du test de sans transfert ont jugé le produit facile à étaler, contérant un maquillage homogène et adhérent, très couvrant et de couleur prononcée. Le contour des lèvres est net. La texture du produit est jugé fluide et agréable à l'application. Le démaquillage s'est effectué avec un démaquillant classique (Bifacil de Chez Lancôme) sans laisser de traces.

Exemple 3 de fond de teint

- 20 [0097] On prépare la composition suivante :
 - . dispersion de l'exemple 1 (22.6 % de matière sèche) 82.0 g
 - poudre de Nylon 6,0 g
 - . oxyde de ter jaune 1,1 q
- 25 . oxyde de fer brun-jaune 0,6 g
 - oxyde de fer noir 0,3 g
 - . Oxyde de titane 8.0 c
 - [0098] Le rapport pigments/polymère est de 0,55.

[0099] On obtient un fond de teint qui peut être appliqué sur le corps, notamment sur le cou, et le visage. Le maquillage est naturel, mat, résistant à l'eau et présente de très bonnes propriétés de sans transfert.

Exemple 4 de rouge à lèvres

- 35 [0100] On prépare un rouge à lèvres sous forme de stick ayant la composition suivante :
 - . dispersion de polymère (*) 48,3 g
 - huile de parléam 7 g
 - . octyloodécanol 3 g
 - . PVP/eicosène 4 g
 - DC Red 27 2.2 g 7,0 g
 - . DC Red 7 4.2 g
 - . DC Red 36 1,12 g
 - . oxyde de fer noir 0,08 g
 - oxyde de fer brun 2,4 g
 - . cire de polyéthylène (Poly wax 500) 20,7 g

[0101] Le polymère est préparé selon l'exemple 1 avec 95 % d'acrylate de méthyle et 5 % d'acide acrylique. Le rapport pigments/polymère est de 0.9.

[0102] La composition est préparée comme suit : broyage des pigments dans les huiles chauffées légèrement ; ajout de la cire de polyéthylène à 100 °C ; léger refroidissement puis ajout de la dispersion de polymère et enfin coulage dans un moule approprié pou former un stick de rouge à lèvres.

[0103] Un test sensoriel a été effectué avec ce rouge à lèvres sur plusieurs personnes en comparaison d'un rouge à lèvres de l'état de la technique (Colour Endure de L'oréal). Le test de sans transfert a été réalisé dans les conditions suivantes : application du produit sur les lèvres, séchage à l'air libre pendant 2 minutes puis application des lèvres sur un papier filtre. Ce test est répété dans les même conditions avec un temps de séchage de 10 minutes

[0104] L'application des 2 produits est aussi facile. Le geste de maquillage est plus précis avec le stick de l'invention

car le produit est plus rigide. Le maquillage est jugé homogène pour les 2 produits, plus vivant et plus prilant avec le stick de l'invention. Il est non collant pour les 2 produits, de sensation légère et ne produire pas de tira-liement. Le transfert est plus discret avec le stick de l'invention, sachant que le produit de l'art antérieur avait déjà de très bonnes propriétés de sans transfert. Le démaquillage est facile pour les 2 produits et ne laisse pas de trace sur les levres

Revendications

. 20

- Composition à apolication topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins une matière colorante, caractérisée par le fait qu'elle comprend, de plus, au moins 2% en poids, par rapport au poics total de la composition de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant, dans ladite phase grasse liquide.
- 2. Composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygienique ou pharmaceutique, au moins un actif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygieniques ou pharmaceutiques, et au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant, dans ladite phase grasse liquide.
 - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le polymère est filmifiable.
 - Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polymères radicalaires, les polycondensats, les polymères d'origine naturelle et leurs mélanges.
- 5. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polyuréthannes, polyuréthannes-acryliques, polyurées, polyurée/polyuréthannes, polyester-polyuréthannes, polyesters amides, polyesters à chaîne grasse, alkydes : polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques : copolymères acryliques-silicone ; polyacrylamides : polymères silicones, polymères fluorés et leurs mélanges.
- 50 6. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est constitué d'huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie parmi 35 l'huile de paraffine ou de vasel:ne, l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène, l'huile d'arnande douce. de calophyllum, de palme, de parléam, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de colza, de tournesol, de coton. d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales : des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéarique; les esters gras tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle. le :aurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle. le myristate ou le lactate de 2-octyldodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarate de glycénne ou de diglycérine ; les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide tinoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique ; les alcools gras supérieurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linoléique, l'alcool isostéarique ou 45 l'octyl dodécanol ; les huiles siliconées telles que les PDMS éventuellement phénylés tels que les phényltriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements atiphatiques et/ou aromatiques, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine ; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorées, les huiles perfluorées ; les huiles volatiles telles que l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, l'hexadéméthylcyclohexasiloxane, 50 l'heptaméthylhexyltrisiloxane. l'heptaméthyloctyltrisiloxane, les isoparaffines en C₈-C₁₆, et l'isododécane.
 - 8. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie dans le groupe comprenant :
- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPa)^{1/2}.
 - ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2}.

- ou leurs mélanges
- Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase grasse contient au moins une huile volatile à température ambiante.
- 10. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères séquencés, les polymères greffés, les polymères statistiques et leurs mélanges.
- Composition selon l'une des revendications précèdentes, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée: les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée; les copolymères greffés ayant un squelette insoluble de type polyacrylique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyéther; les copolymères d'acrytates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₂-C₃₀, les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymèrisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s) et au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère acrylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymères blocs greffés ou séquencés co
 - 12. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le stabilisant est un polymère bloc greffé ou séquencé, comprenant au moins un bloc résultant ce la polymérisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s) et au moins un bloc d'un polymère vinylique.
 - 13. Composition selon l'une des revendications précédentes, comprenant, en outre, au moins une phase grasse additionnelle choisie parmi les cires, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale, de synthèse, ou siliconé, et leurs mélanges.
- 14. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la matière colorante comprend au moins un composé pulvérulent choisi parmi les charges, les pigments, les nacres et leurs mélanges.
 - 15. Composition selon la revendication 14. caractérisée en ce que le composé pulvérulent et le polymère sont présents dans un rapport pigment(s)/polymère inférieur à 1.
 - 16. Composition selon la revendication 14 ou 15, caractérisée en ce que le composé pulvérulent représente jusqu'à 40 % du poids total de la composition.
- 17. Composition selon l'une des revendications 15 à 16. caractérisée en ce que le composé pulvérulent représente de 1 à 30 % du poids total de la composition.
 - 18. Composition selon l'une des revendications précédentes, caracterisée en ce que le polymère représente (en matière sèche) jusqu'à 60 % du poids total de la composition.
- 45 19. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère représente (en matière sèche) de 12 à 60 % du poids total de la composition.
 - 20. Composition selon fune des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase grasse liquide contient au moins une huile choisie parmi les isoparaffines en C₈-C₁₆ et les silicones tinéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ayant de 1 à 10 atomes de carbone, leurs mélanges.
 - 21. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un stick ou bâton; sous la forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s; sous forme de coupelle; de gel huileux; de liquide huileux; de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques evou non ioniques.
 - 22. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme anhydre.

25

25

50

- 23. Composition selon l'une des revendications précedentes, se présentant sous la forme d'un produit de soin et ou de maquillage de la peau evou des lèvres
- 24. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un produit coulé.
- 25. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un fond de teint coulé, c'un fard à joues ou à paupières coulé, d'un rouge à lèvres, d'une base ou paume de soin pour les levres, d'un produit anti-cernes.
- 26. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, de particules c'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.
 - 27. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique sous forme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique. Cermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.
 - 28. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique. d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans une phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film.
- 29. Utilisation selon l'une des revendications 26 à 28, caractérisée en ce que la composition contient au moins un pigment dans un rapport pigment(s)/polymère inférieur à 1.
 - 30. Procédé de soin cosmétique ou de maquillage des lèvres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les lèvres ou la peau une composition cosmétique telle définie aux revendications 1 à 25.
 - 31. Procédé pour limiter, voire supprimer. le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres sur un support différent de la peau ou des lèvres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques et les matières colorantes, consistant à introduire dans la phase grasse liquide au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

3

20

35.

50



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENN

EP 98 40 2996

alegorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties partinentes	Gevendication	CLASSEMENT DE LA DEMANDE BRECLE)
(EP 0 749 746 A (L'ORÉAL) 27 décembre 1996 * revendications 1,2,6-15 * * colonne 5, ligne 2-18 * * colonne 6 * * colonne 9-12 * * exemples 1,6 *		A61K7/48 A61K7/021
(FR 2 232 303 A (L'ORÉAL) 3 janvier 1975 * revendications 1-5.15-17.19.21.24 * * page 3, ligne 2-30 * * page 7, ligne 35 - page 8, ligne 16 *	1-7. 13-31	
(FR 2 232 302 A (L'ORÉAL) 3 janvier 1975 * revendications 1-5,12-14,16,18.21 * * page 2, ligne 35 - page 4, ligne 18 * * page 7, ligne 12-38 *	1-7. 13-31	
x	WO 97 01321 A (REVLON CONSUMER PRODUCTS) 16 janvier 1997 * revendications 1-5,10-15 * * page 6, ligne 29 - page 11, ligne 23 * * page 13, ligne 19-37 * * page 15, ligne 4-33 *	1-7, 13-31	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (INLC.4) A61K
Lepr	esent rapport a eté etabli pour toutes les revendications	1	
	cate discretiones as to remote the consistence of the remote the consistence of the remote of the re		Examples
X · part Y · part sucr A · arms	E document os disse seu disse seu disse se disse	ncios à la base de f prevet anterieur, fix i ou après certe date amande rres raisons	ara publis à la

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 98 40 2996

La présente annexe indique les membres de la familie de prevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de récherche europeenne vise choessus.

Lescats members sont comenus au fonet informatique de l'Office europeen des prevets à la date du Les renseignements fournis sont donnes à titre indicatif et n'engagent pas la responsableté de l'Office europeen des prevets.

21-04-1999

Document brevet cite au rapport de recherche			Date de publication	Memore(s) de la familie de brevetts)		Date de Sublication	
EP	749746	A	27-12-1996	FR 2735691 A		27-12-199	
				FR	2735690 A	27-12-199	
				FR	2735692 A	27-12-199	
				FR	2735684 A	27-12-199	
				AT	157529 T	15-09-199	
				DE	69600059 D	09-10-199	
				ĎĒ	69600059 T	05-02-199	
				DK	749746 T	23-02-199	
				ES	2110857 T	16-02-199	
				70	9700662 A	09-01-199	
				GR	3025474 T	27-02-199	
				JP	10502389 T	03-03-199	
FR 2232303	A	03-01-1975	LU	67772 A	06-03-197		
			BΕ	815977 A	06-12-197		
				CA	1024895 A	24-01-197	
				CH	6031E7 A	15-08-197	
				DE	2427671 A	02-01-197	
				G8	1476194 A	10-06-197	
				US	3937811 A	10-02-197	
				US	RE29871 E	26-12-197	
FR	FR 2232302	A	03-01-1975	LU	67773 A	06-03-197	
				8€	815976 A	06-12-197	
			CA	1024894 A	24-01-197		
			CH	591858 A	30-09-197		
			DE	2427487 A	02-01-1979		
			GB	1476195 A	10-06-197		
				us	3911105 A	07-10-1979	
WO 9701321	A	16-01-1997	ΑU	6286296 A	30-01-1997		
		•	CA EP	2225996 A 0835091 A	16-01-1997		
						15-04-1998	

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office europeen ses prevers, No.12/82